Relevant to claim No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

H REPORT International Application No PCT/1008/00698

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER 1PC 7 C07K14/47 A61K38/17 C07K19/00 C12N15/62

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

C12N15/12

C12N5/08

C12P37/04

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Category °

 $\begin{tabular}{ll} Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) \\ IPC 7 & C07K & C12N & A61K & C12P \end{tabular}$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, BIOSIS, MEDLINE, CHEM ABS Data, WPI Data

Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages

X	WO 01/90197 A (THOMSON SCOTT AN AUSTRALIAN (AU); RAMSHAW IAN AN 29 November 2001 (2001-11-29) page 15, line 21 - line 27; cla 1,3-20,24-48,55-59; figure 27; table A	1,2,4-9		
X	WO 01/16320 A (LUDWIG INST CANO 8 March 2001 (2001-03-08) the whole document	1,2,7-10		
X	WO 00/21551 A (LUDWIG INST CAND 20 April 2000 (2000-04-20) Le document entier; voire part pages 6-9		1,2,4-10	
	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed		
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family		
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	arch report	
1	19 December 2003	1 0. 05. 200	4	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Groenendijk, M		
Eerm DCT/ISA	/210 (second sheet) (longary 2004)			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/13/3/00698

TO DESCRIPTION CONCIDENCE TO THE PET EVANT	5/00030
	Relevant to claim No.
Citation of document, with indication, where appropriate, or the relevant passages	Tible value to saim 740.
WO 01/53833 A (LUDWIG INST CANCER RES) 26 July 2001 (2001-07-26) Le document entier; voire particulierement page 26 et Table 1	1,2,4-10
ROMERO P ET AL: "Therapeutic cancer vaccines based on molecularly defined human tumor antigens" VACCINE, BUTTERWORTH SCIENTIFIC. GUILDFORD, GB, vol. 20, 19 December 2002 (2002-12-19), pages A2-A7, XP004397465 ISSN: 0264-410X the whole document	1,2,8
MENDEZ R ET AL: "Analysis of HLA class I expression in different metastases from two melanoma patients undergoing peptide immunotherapy." TISSUE ANTIGENS. DENMARK JUN 2001, vol. 57, no. 6, June 2001 (2001-06), pages 508-519, XP002265728 ISSN: 0001-2815 the whole document	1,2,8
VALMORI D ET AL: "DIVERSITY OF THE FINE SPECIFICITY DISPLAYED BY HLA-A*0201-RESTRICTED CTL SPECIFIC FOR THE IMMUNODOMINANT MELAN-A/MART-1 ANTIGENIC PEPTIDE" JOURNAL OF IMMUNOLOGY, THE WILLIAMS AND WILKINS CO. BALTIMORE, US, vol. 161, no. 12, 1998, pages 6956-6962, XP000886281 ISSN: 0022-1767 the whole document	·
BENLALAM H ET AL: "Comprehensive analysis of the frequency of recognition of melanoma-associated antigen (MAA) by CD8 melanoma infiltrating lymphocytes (TIL): implications for immunotherapy." EUROPEAN JOURNAL OF IMMUNOLOGY. GERMANY JUL 2001, vol. 31, no. 7, July 2001 (2001-07), pages 2007-2015, XP002265727 ISSN: 0014-2980 cited in the application figure 1	
	WO 01/53833 A (LUDWIG INST CANCER RES) 26 July 2001 (2001-07-26) Le document entier; voire particulierement page 26 et Table 1 ROMERO P ET AL: "Therapeutic cancer vaccines based on molecularly defined human tumor antigens" VACCINE, BUTTERWORTH SCIENTIFIC. GUILDFORD, GB, vol. 20, 19 December 2002 (2002-12-19), pages A2-A7, XP004397465 ISSN: 0264-410X the whole document MENDEZ R ET AL: "Analysis of HLA class I expression in different metastases from two melanoma patients undergoing peptide immunotherapy." TISSUE ANTIGENS. DENMARK JUN 2001, vol. 57, no. 6, June 2001 (2001-06), pages 508-519, XP002265728 ISSN: 0001-2815 the whole document VALMORI D ET AL: "DIVERSITY OF THE FINE SPECIFICITY DISPLAYED BY HLA-A*0201-RESTRICTED CTL SPECIFIC FOR THE IMMUNDOMINANT MELAN-A/MART-1 ANTIGENIC PEPTIDE" JOURNAL OF IMMUNOLOGY, THE WILLIAMS AND WILKINS CO. BALTIMORE, US, vol. 161, no. 12, 1998, pages 6956-6962, XP000886281 ISSN: 0022-1767 the whole document BENLALAM H ET AL: "Comprehensive analysis of the frequency of recognition of melanoma-associated antigen (MAA) by CD8 melanoma infiltrating lymphocytes (TIL): implications for immunotherapy." EUROPEAN JOURNAL OF IMMUNOLOGY. GERMANY JUL 2001, vol. 31, no. 7, July 2001 (2001-07), pages 2007-2015, XP002265727 ISSN: 0014-2980 cited in the application

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

The International Searching Authority has determined that this international application contains multiple (groups of) inventions, as follows:

1. Claims: 1-10 (in part)

Use of at least one peptide comprising the EX1AGIGILX2 sequence as defined in claim 1a; peptides of sequences 9-12, their compositions defined in claims 4-6, polynucleotides coding the same, presenting cells containing the same as defined in claims 8 and 9, and their diagnostic use.

2. Claims: 1-10 (in part)

Use of at least one peptide comprising the EVDPIGHVY sequence as defined in claim 1b; their compositions defined in claims 4-6, polynucleotides coding the same, presenting cells containing the same as defined in claims 8 and 9, and their diagnostic use.

3. Claims: 1-10 (in part)

Use of at least one peptide comprising the VPLDVCLYR sequence as defined in claim 1c; peptides of sequences 3, 13 and 14, their compositions defined in claims 4-6, polynucleotides coding the same, presenting cells containing the same as defined in claims 8 and 9, and their diagnostic use.

4. Claims: 1-10 (in part)

Use of at least one peptide comprising the TPRLPSSADVEF sequence as defined in claim 1d; peptides of sequences 4 and 15, their compositions defined in claims 4-6, polynucleotides coding the same, presenting cells containing the same as defined in claims 8 and 9, and their diagnostic use.

5. Claims: 1-10 (in part)

Use of at least one peptide comprising the MPFATPMEA sequence as defined in claim 1e; their compositions defined in claims 4-6, polynucleotides coding the same, presenting cells containing the same as defined in claims 8 and 9, and their diagnostic use.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information acatent family members

International Application No
PCT/F 3/00698

•	Patent document ed in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
W	0190197	A	29-11-2001	WO AU CA EP JP US	2408125 1285004	A A1 A1 T	29-11-2001 03-12-2001 29-11-2001 26-02-2003 04-03-2004 18-03-2004
W	0 0116320	Α	08-03-2001	AU WO	6801800 0116320		26-03-2001 08-03-2001
W	0 0021551	A	20-04-2000	US AU CA CN EP JP NZ WO	764550 6286599 2326675	A1 T A1 T	23-12-2003 21-08-2003 01-05-2000 20-04-2000 19-06-2002 16-08-2001 27-08-2002 27-09-2002 20-04-2000
W	0 0153833	A	26-07-2001	AU EP WO US	2968101 1266221 0153833 2002164654	A1 A1	31-07-2001 18-12-2002 26-07-2001 07-11-2002

Demande Internationale No PCT/ B/00698

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 CO7K14/47 A61K38/17 C07K19/00 C12N15/62

C12N15/12

C12N5/08

C12P37/04

no. des revendications visées

1,2,4-9

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents

WO 01/90197 A (THOMSON SCOTT ANTHONY ;UNIV

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CO7K C12N A61K C12P CIB 7

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie °

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, BIOSIS, MEDLINE, CHEM ABS Data, WPI Data

X	WO 01/90197 A (THOMSON SCUTT ANTHU AUSTRALIAN (AU); RAMSHAW IAN ALIST 29 novembre 2001 (2001-11-29) page 15, ligne 21 - ligne 27; revendications 1,3-20,24-48,55-59; 27; exemple 3; tableau A	AIR)	1,2,4-9
x	WO 01/16320 A (LUDWIG INST CANCER 8 mars 2001 (2001-03-08) le document en entier	RES)	1,2,7-10
x	WO 00/21551 A (LUDWIG INST CANCER 20 avril 2000 (2000-04-20) Le document entier; voire particul pages 6-9		1,2,4-10
"A" docume consider docume ou appirable autre "O" docume une er "P" docume posté	ent définissant l'état général de la technique, non léré comme particulièrement pertinent ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international rès cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de é ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à xposition ou tous autres moyens	Coument ultérieur publié après la dat date de priorité et n'appartenenant p technique pertinent, mais cité pour o ou la théorie constituant la base de l' document particulièrement pertinent; être considérée comme nouvelle ou inventive par rapport au document convent particulièrement pertinent; ne peut être considérée comme implorsque le document est associé à un documents de même nature, cette c pour une personne du métier document qui fait partie de la même fa	e de dépôt international ou la as à l'état de la omprendre le principe invention invention l'invention revendiquée ne peut comme impliquant une activité posidéré isolément l'inven tion revendiquée liquant une activité inventive n ou plusieurs autres ombinaison étant évidente amille de brevets
1	.9 décembre 2003	1 0. 05. 2004	
Nom et adre	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé Groenendijk, M	



		PC1/H 8/00698
C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorle °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages per	rtinents no. des revendications visées
X	WO 01/53833 A (LUDWIG INST CANCER RES) 26 juillet 2001 (2001-07-26) Le document entier; voire particulierement page 26 et Table 1	1,2,4-10
x	ROMERO P ET AL: "Therapeutic cancer vaccines based on molecularly defined human tumor antigens" VACCINE, BUTTERWORTH SCIENTIFIC. GUILDFORD, GB, vol. 20, 19 décembre 2002 (2002-12-19), pages A2-A7, XP004397465 ISSN: 0264-410X le document en entier	1,2,8
X	MENDEZ R ET AL: "Analysis of HLA class I expression in different metastases from two melanoma patients undergoing peptide immunotherapy." TISSUE ANTIGENS. DENMARK JUN 2001, vol. 57, no. 6, juin 2001 (2001-06), pages 508-519, XP002265728 ISSN: 0001-2815 le document en entier	1,2,8
A	VALMORI D ET AL: "DIVERSITY OF THE FINE SPECIFICITY DISPLAYED BY HLA-A*0201-RESTRICTED CTL SPECIFIC FOR THE IMMUNODOMINANT MELAN-A/MART-1 ANTIGENIC PEPTIDE" JOURNAL OF IMMUNOLOGY, THE WILLIAMS AND WILKINS CO. BALTIMORE, US, vol. 161, no. 12, 1998, pages 6956-6962, XP000886281 ISSN: 0022-1767 le document en entier	
A	BENLALAM H ET AL: "Comprehensive analysis of the frequency of recognition of melanoma-associated antigen (MAA) by CD8 melanoma infiltrating lymphocytes (TIL): implications for immunotherapy." EUROPEAN JOURNAL OF IMMUNOLOGY. GERMANY JUL 2001, vol. 31, no. 7, juillet 2001 (2001-07), pages 2007-2015, XP002265727 ISSN: 0014-2980 cité dans la demande figure 1	



Demande Internationale n° PCT/FR 03/00698

Cadre l Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suite du point 1 de la première feuille)
Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:
1. Les revendications nos se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
2. Les revendications π ^{os} se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative pulsse être effectuée, en particulier:
Les revendications n ^{os} sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre II Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
voir feuille supplémentaire
Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
2. Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier Justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le palement d'aucune taxe de cette nature.
3. Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n os
4. X Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n os 1-10 (partiellement)
Remarque quant à la réserve Les taxes additionnelles étalent accompagnées d'une réserve de la part du déposant Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.



L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs (groupes d') inventions dans la demande internationale, à savoir:

revendications: 1-10(partiellement)

L'utilisation d'au moins un peptide comprenant la séquence EX1AGIGILX2 telle que définie dans la revendication 1a; les peptides des séquences 9-12, leurs compositions définies dans les revendications 4-6, polynucléotides les codant, cellules présentatrices les contenant tel que définies dans les revendications 8 et 9 et leur utilisation diagnostique.

2. revendications: 1-10(partiellement)

L'utilisation d'au moins un peptide comprenant la séquence EVDPIGHVY telle que définie dans la revendication 1b, leurs compositions définies dans les revendications 4-6, polynucléotides les codant, cellules présentatrices les contenant tel que définies dans les revendications 8 et 9 et leur utilisation diagnostique.

revendications: 1-10(partiellement)

L'utilisation d'au moins un peptide comprenant la séquence VPLDVCLYR telle que définie dans la revendication 1c, les peptides des séquences 3,13 et 14, leurs compositions définies dans les revendications 4-6, polynucléotides les codant, cellules présentatrices les contenant tel que définies dans les revendications 8 et 9 et leur utilisation diagnostique.

4. revendications: 1-10(partiellement)

L'utilisation d'au moins un peptide comprenant la séquence TPRLPSSADVEF telle que définie dans la revendication 1d, les peptides des séquences 4 et 15, leurs compositions définies dans les revendications 4-6, polynucléotides les codant, cellules présentatrices les contenant tel que définies dans les revendications 8 et 9 et leur utilisation diagnostique.

5. revendications: 1-10(partiellement)

L'utilisation d'au moins un peptide comprenant la séquence MPFATPMEA telle que définie dans la revendication 1e, leurs compositions définies dans les revendications 4-6, polynucléotides les códant, cellules présentatrices les contenant tel que définies dans les revendications 8 et 9 et leur utilisation diagnostiqu

Renseignements relatifs aux membres

illes de brevets

PCT/F 3/00698

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 0190197 A	29-11-2001	WO AU CA EP JP US	0190197 A1 5995701 A 2408125 A1 1285004 A1 2004506410 T 2004054137 A1	29-11-2001 03-12-2001 29-11-2001 26-02-2003 04-03-2004 18-03-2004
WO 0116320 A	08-03-2001	AU WO	6801800 A 0116320 A1	26-03-2001 08-03-2001
WO 0021551 A	20-04-2000	US AU CA CN EP JP NZ WO	6667037 B1 764550 B2 6286599 A 2326675 A1 1354668 T 1123108 A1 2002527050 T 510902 A 0021551 A1	23-12-2003 21-08-2003 01-05-2000 20-04-2000 19-06-2002 16-08-2001 27-08-2002 27-09-2002 20-04-2000
WO 0153833 A	26-07-2001	AU EP WO US	2968101 A 1266221 A1 0153833 A1 2002164654 A1	31-07-2001 18-12-2002 26-07-2001 07-11-2002